PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

(43)Date of publication of application: 14.05,1993

05-117309

BRIGGS PAUL C

(51)Int.Cl. C08F 2/44

C08F220/18 C08J 9/06

(21)Application number: 04-092421 (71)Applicant: ILLINOIS TOOL WORKS INC <ITW>

(22)Date of filing: 19.03.1992 (72)Inventor: GOSIEWSKI DONALD E

(30)Priority

Priority number: 91 672961 Priority date: 21.03.1991 Priority country: US

(54) PRODUCTION OF FOAMABLE RESIN COMPOSITION AND FORMED RESIN

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a polymer component having a methacrylate ester monomer, a thermoplastic polymer soluble in this monomer, a free radical generating a catalyst and a foaming means and useful for a sound and temp. insulating material, sponge or a packing material. CONSTITUTION: The foamable reactive resin compsn. useful for an insulating material to both of a sound and temp, a pad or mattress of furniture as sponge, a packing material or a resin article as an adhesive is obtained by compounding about 40-90 wt.% of a monomer composed of a methacrylate monomer (A) wherein an ester group is 1-12C alkyl group, a cycloalkyl group or an alkoxy group (e.g. methyl methacrylate, etc.), about 10-60 wt.% of a polymer (B) such as a thermoplastic polymer soluble in the monomer of the component A (e.g. styrene/butadiene branched copolymer, etc.), a free radical generating a catalyst (C) (e.g. benzoyl peroxide, etc.), and a foaming means (e.g. sodium bicarbonate, etc.), (D).

(51)lnt.Cl.*

(19)日本區等新庁(JP) (12) 公開特許公報(A)

庁内整理番号

F1

(11)特許出顧公開番号 特開平5-117309

(43)公開日 平成5年(1993)5月14日

技術表示層所

C 0 8 F 2/44 220/18	MCS MMC	7442—4 J 7242—4 J		
C 0 8 J 9/06	CEQ	8927-4F		
				審査請求 有 請求項の数33(全 14 頁)
(21)出顯番号	特顯平4-92421		(71)出顧人	591033250
				イリノイ ツール ワークス インコーポ
(22)出頭日	平成 4 年(1992) 3 月	19日	l	レイテツド
				アメリカ合衆国 イリノイ州 グレンピユ
(31)優先権主張番号	07/672,98	1		ウ ウエスト レーク アベニユウ 3600
(32)優先日	1991年3月21日		(72)発明者	ドナルド イー、ゴシユースキー
(33)優先権主張国	米国 (US)			アメリカ合衆国 マサチユーセツッ州 ピ
				ーポディー コブ アベニユー 11
			(72)発明者	ポール シー, ブリツグス
			1	アメリカ合衆国 マサチューセツツ州 ビ
				パリー ソーロー サークル 7
			(74)代理人	弁理士 福田 武通 (外2名)

(54) 【発明の名称】 発泡されるアクリル重合体成分 (57) 【要約】

【目的】 発泡又は海綿状アクリレート基重合体を提供

維別記号

【構成】 炭素数1~12のアルキル、シクロアルキ ル、アルコキシ基とメタアクリレートとのエステルであ るモノマーとモノマーに溶解する熱可塑性ポリマーとの 混合物、遊離基製造用触媒及び発泡剤より発泡性アクリ ル重合体を製造する方法、及び同方法により製造された 発泡性アクリル重合体。

【特許請求の範囲】

【請求項 1】 約40 重量がたら約90 重量%の単量体 と、 煎合体の約10 重量がから約60 重量%の重合体と の混合物と、熱媒を生じる透解基と、発泡年限とを有 し、前記半量体が、エステル基が、1から約12までの 炭素原子を有するアルキル基、シクロアルキル基又はア ルコキシ基であるメタクリル酸塩エステル単塩をむあ り、重合体が、該単量体と「耐の熱可塑性蛋合体であ り、前配置量%が、該単量体及び重合体の置量に基づく 成分である系を内のに性糖原因。

【精求項2】 前記単盤体が、少なくとも約50重量% のメタクリル酸メチルである請求項1に記載の成分。 【請求項3】 前記単盤体の重量の10重量%までが、 エチレンに不飽和の重合可能な酸である請求項2に記載 の成分。

【請求項4】 前記騰が、メタクリル酸である請求項3 に記載の成分。

【精來項5】 前記半量休重量の約10重量%までが、 分子当たり少なくとも2つの電合可能でエチレンに不飽 和の蒸を有する多官能性単量体である請求項2に記載の 成分.

「請求項6] 前記多官能性単量体が、2から6までの エチレンに不飽和の基を含む請求項5に記載の成分。

【請求項7】 前記重合体が、エラストマ状重合体である請求項1に記載の成分。

【請求項8】 前記重合体が、熱可塑性エラストマである請求項7に記載の成分。

【請本項9】 前記熱可塑性エラストマが、スチレン ジェンブロック共電合体である請求項8に記載の成分。 【請求項10】 前記監合体が、容後の電量に基づき約 10重要%から約60重量%までの重合体の単量体中重 合体の溶液を形成する様に前記単量体に溶解可能である 請求項1に影響の成分。

【請求項 1 】 前記電合体の約25重量%までが、前 配単量体内で膨張するが該単量体に溶解しないコア、シ ェルグラフト共電合体である情景項 1 に配数の成分。 【請求項 1 2 】 前記コア、シェル重合体が、10重量 %から約20 電量%までの量で存在する構決項 1 1 に記 載の成分。

【請求項 13】 前記落抱手段が、2つ又はそれ以上の 構成要素を一緒に混合する際の化学反応又は熱によって 活性化される化学的発泡剤、低沸騰液体又は気体である 請求項 1 に配載の成分。

【請求項14】 充分な発泡剤が、重合され発泡される 成分を得る域に使用され、該発泡される成分の鬱度が、 約0.25g/ccから重合の以前の該成分の密度の近 くまでするる請求項13に記載の成分。

【請求項15】 発泡樹脂成分を調整する方法において、

a) 単量体中の重合体の溶液を形成し、該単量体が、メ

タクリル酸塩エステルであり、該エステル基が、1から 約12までの炭素原子を有するアルキル基、シクロアル キル基又はアルコキシ基であり、前配素合体が、該単量 体に可容の熱可塑性重合体であり、

b) 触媒を生じる遊離基と、発泡手段とを前記単量体中 重合体の経済に基加し、

c) 相伴う様に前配単量体を重合して前配樹脂状重合体 成分を発泡する様に触媒を生じる該遊離基と、該発泡手 設とを活性化する手順を備える方法。

【請求項16】 前記単量体が、少なくとも約50重量 終のメタクリル酸メチルである請求項15に記載の方

【請求項17】 前記単量体の重量の約10重量%までが、エチレンに不飽和の重合可能な酸である請求項16 に記載の方法

【請求項18】 前記酸が、メタクリル酸である請求項 17に記載の方法。

【請求項19】 前記単畫体の重量の約10重量%まで が、分子当たり少なくとも2つの重合可能でエチレンに 不飽和の基を含む多官能性単量体である請求項16に記 載の方法。

【請求項20】 前記多官維性単量体が、2から6まで のエチレンに不飽和の基を含む請求項19に記載の方

【請求項21】 前記重合体が、エラストマ状重合体である請求項15に記載の方法。

【請求項22】 前記重合体が、熱可塑性エラストマで ある輸水項21に記載の方法。

【請求項23】 前記熱可塑性エラストマが、スチレン、ジェンブロック共販合体である請求項22に記載の方法。

【請求項24】 前記重合体が、単量体及び重合体の約 10重量%から約60重量%までの範囲まで前記単量体 に可数である難表項15にお載の方法。

【精求項25】 前記銀合体の約25重量%までが、前 記単量体中で膨張するが該単量体に溶解しないコア、シェルグラフト共重合体である請求項15に記載の方法。

【請求項26】 前記コア、シェル重合体が、約10重量%から約20重量%までの量で存在する請求項25に記載の方法。

【請求項27】 前記発泡剤が、減圧によって活性化される請求項15に記載の方法。

【請求項28】 触線を生じる前配遊職基と、前記発泡 剤とが、熱によって活性化される請求項15に記載の方法。

【請求項29】 触媒を生じる前記遊離基が、反応開始 剤との接触によって活性化される請求項15に記載の方 法。

【精水項30】 触媒を前配遊離基が、反応開始剤及び 助触媒との接触によって活性化される請求項29に記載 の方法。

【請求項31】 前記発泡剤が、多重部分発泡剤である 請求項15に記載の方法。

【精収項32】 前記多重部分発泡剤が、金属炭素塩又 は金属重成酸塩及び酸である精水項31に記載の方法。 【精水項33】 前記多重部分発泡剤が、ホウ木素化ナ トリウム及び水である精水項31に記載の方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、発泡ないし多孔性の重 合体成分の技術分野に向けられる。

1000021

【発明の背景】 発泡ないし多月性の重合体は、多年におたり広く報々な用途に潜す的に受入れられた。 発泡ない と多孔性の重合体ないし樹脂は、その質量の全体にわたって配置される多数の小空洞の存在によってその見掛けの密度がかなり低減される制能として定義される。 多れてめ制能ないし重合体、 1000 きょうしょう (1000 を) を (1000 を) を

【0003】多数の工業用発剤成分に使用される重合体は、アセチルセルロース、エポキシ棚間、スチレン/ボリスチルン、カリエステル器間、フェノール機能、ポリエサン、ポリスチレン、シリコン、尿薬ホルムアルデヒド機能、ポリウレタン、ラテックス発剤ゴム、天然ゴム、合成エラスマ、ボリ(塩化ビニール)、エポナイト、及びポリ四州化エチレンである。発泡重合体は、音及化塵度の双方の絶縁と、スポンジとしての家具のパッド及びマットレスと、パッキング材料と、核着刺等としての朝脂物品とに使用される。

【0004】ポリウレタンは、ポリウレタンを製造する のに使用されるイソシアネートが環境問題を呈示する

が、発泡樹脂の用途に広く使用される。ポリウレタン は、基層に対するポリウレタンの接着が接着を向上又は 維持するために大抵の場合にプライマーを必要とするこ とにより発泡装着性成分に限られた用途を有する。

【0005】エボキン構指発治体は、現場発治の調合物 が使用される際に重要である良好な接着強さ、低い水 吸収と、良好な寸按上の安定性と、良好な海抵抗と、一 般に良好な化学的抵抗とによって特徴づけられる。剛性 及び半期性のエボキシ発泡体の特性は、ボリウレタン酮 合物に比較可能である。しかしながら、大抵の営制の 用途に対して適当な特性を有する低コスト発格体が入手 可能できるのと、エラストマ状エボキシ系を得ることの 困難さとのため、エボキン樹脂発泡体は、幾分特別な用 途に使用される。

【0006】アクリル樹脂は、ホットメルト熱可塑性接 着剤系に使用される。ホットメルト熱可塑性接着剤は、 溶融状態で付着されて海体状態に冷却されると接合部を 形成する解解無し接着剤として定義される。発危ホット メルト接着が最終性である。 6,754号に記載されている。この方法は、熱可塑性 樹脂、例えばポリメタクリル酸メチル又はポリエチルア タリレートを容融し、圧力下で溶血蛋白体内にガスア 解し、発信体を形成するためにガスが解放される様に低 圧下で溶機物を分与し、発信体からガスを押出して基層 との結合能を形成する様に2つの基層の間の高量発泡体 を圧縮するとを含む。

【0007】本発明の背景の米国特許第4,530,8 06号では、発泡制能を製造する2つの工程が輪離されている。一工程では、単量体と、発泡剤とを含有する出発の分は、単一段階の工程で重合されて発泡される。 【0008】他の工程は、単量体を含有する成分と、発

【0008】他の工程は、単量体を含有する成分と、発 他剤とを含む二段階の工程である。この工程の剪1段階 では、発泡研を活性化することなく単量体が重合され る。第2段階では、重合体が塑性又は進体の状態に加熱 され、発泡剤が活性化され、発泡樹脂が形成される。 (0009)米国特許第4、530、806号は、

(a) メタクリル酸メチルと、可塑化単量体と、重合触 離と、重合温度で活性化されない発剤剤とを混合し、

(b) 単量体を重合し、(c) 重合体を軟化して発泡剤 を活性化する様に重合体を加熱し、これにより、発泡物 品を形成することを含む発泡メタクリル酸メチルの物品 参製造する丁段に向けられている。

【0010】米国物許第3、813、462号では、ア クリル重合体の剛性癌泡体は、空庫でアルファクロロア リル酸を重合した後、分解によって内部発泡剤を発生 する様に重合体を加熱することによって調整される。

【0011】米国特許第3,804,684号は、重合 体、例えばポリメタクリル酸メチル及び発泡剤の押出し を含む発泡剤館の形成を隅示している。 【0012】米国特許第3,673,126号では、単

【0012】米国特許第3、673、126号では、単 畫体、例えばメタクリル酸メチルは、重合され、新しく 形成される重合体は、発泡剤を混合され、該混合物は、 押出されて発剂される。

[0013]米国特許第3、470、277号は、重合 体、例えばポリメタクリル酸メチルのシートを揮発性被 体中に浸漬し、該シートを引送り、発泡製品を形成する 様に該シートを加熱することによって多孔性樹脂製品を 製造する工程を配載している。

【0014】ポリアクリレートエラストマから作られる 圧縮可能な多孔性樹脂材料は、米国特許第4,004, 621号に開示されている。

【9015】ボアホール内に随着装置を固定するのに使用する発泡可能な適量基硬化性二成分の反応可能な精脂 成分は、米国特許第4,944,819号に記載されて いる。開示された反応可能な制脂系は、不飽和ポリエス テル樹脂及び遊響某触媒のスチレン溶液である。 [0016] 雑點クンストッフェ (Kunstoffe) 1978年、68(3)、141-4において、キルヒヤー及びブレバーは、混合物としてのアクリル単量体と、ウレタン単量体との取合によって作られるポリウレタンと、ポリメタクリル権メチルとの混合による発泡機関の観察を実施している。

【0017】強い接着結合を形成し次の使用のために再 生可能である「現場発泡」の多孔性樹脂に対する必要性 が存在する。

[0018]

【発明の奨約】本発明は、発泡アクリレート基重合体成 分に向けられる。一帳面では、本発明は、重合され現場 で発泡されてもよいアクリレート基成分に関する。他の 側面では、本発明は、混合されるときに重合されて現場 で発泡する二部分の成分に関する。

【0019】本発明の成分は、アクリレートまたはメタ クリル酸塩の単量体と、数単量体に溶解されるか、又は 該単量体によって少なくとも膨張される重合体と、遊離 蒸触媒と、成分を発行する装置とからなっている。 【0020】

【発明の説明】 本題明に有用な単量体は、エステル基が 1 から約1 2 の炭薬原子を含むアルキル薬、シクロアル キル菓又はアルコキシ菓であるアルギルメタクリル機工 ステル単量体である。該単量体の例は、メタクリル機プ チル、メタクリル機プチル、メタクリル酸インプチル、 メタクリル機プチル、メタクリル酸インプチル、 メタクリル酸 2 エチルヘキシル、メタクリル酸シクロヘキシ ル、メタクリルをサンリル等である。好適な単量体は、 メタクリルをサテルである。

【0021】メタクリル酸甲基体に級合わせて使用可能 な付抗的な単量体は、アルボル基が 2から約12の炭素 原子を含むアルキルアクリレートであり、その側は、エ チルアクリレート、ロブチルアクリレート、インプチル アクリレート、 ラウリルアクリレート等である。その 他の有用な単當体は、アクリロニトリル、メタアリー ニトリル、メメテレン、ピニールトルエン等である。

【0022】好適な単量体成分は、少なくとも約50重 量%のメタクリル酸アルキル、最も好ましくは少なくと も約50重量%のメタクリル酸メチルを含有し、このと き、該重量%は、合計の単量体重量に基づく。

[0023] 二官能性又は多官能性のビニール、アリル、アクリレート又はメタクリル機塩単量体又はオリゴーは、开足により重合体を解析さために窓加されてもよい。該部加物の欠如の際、アクリレート又はメタクリル機塩の重合体は、性質において主として無可塑性で或る程度の無硬化性の特性を与える。特定の物理的又は機械的の特性と実に無及び溶が小の耐性としての談特性、当数技術の発達を用める原理により数据がによっ

て向上されるか又は変更される。多言態性単量的は、2 及はされより多い重合可能なエチレン画を含むものである。 続い合物の例は、エチレングリコール、プロピレク ガリコール、プタンジオール、ヘキサンデジオール及び ポリオキンアルキレングリコールのジアクリル酸又はメ タクリル酸のエステル、ヘキサントリオール、トリメチ ールエタン及びトリメチロールプロパンのジアクリル 及びドリアクリルスはメタクリルのエステル、ベンタエ リスリトール、マレイン酸ジブリル、フマル酸ジアリル 及びジビニールベンゼンのジ、トリ及びテトラのアクリ ル又はメタクリルのエステル、とドロキン接続ウレクレ アレメはメタクリルのエステル、とドロキン接続ウレクレ アレボリマーのジアクリル又はメタクリルのエステル等 かる。使用されれば、多官能性単量体は、単量体の合 計画能に基づき約10重要がまで含む。

【0024】エチレンの様に不飽和の透鞭素の重合可能 なカルポキシル酸は、メタクリル酸アルキル単量体に組 合わせて使用されてもよい。3歳他は、一般に、1又は2 のカルポキシル酸基と、3から約10までの炭素原子を 含む、3歳の例は、アクリル酸、メタクリル酸、クロ トン酸、マレイン酸、フマル酸、イタコン酸及びマレイ ン酸、1はフマル酸のアルキルギエステルであり、こと ま、アルキル芸は、1~6までの炭素原子を含む。本発 明に使用するのに好適な酸は、メタクリル酸である。該 酸は、単量体の合計電量に張づき等から約10電量%ま での量で利用される。

【0025】本発明に有用な重合体は、上述の単量体に 可溶な重合体である。「単量体中重合体」の溶液を形成 する該重合体は、少なくとも約5000から約100万 又はそれ以上までの分子量を持たねばならない。該分子 量は、選択された単量体中の溶解度と矛盾のない値より も大きくてはならない。本発明に使用するのに好適な重 合体は、弾性重合体であるが、スチレン、アクリロニト リル、ピニールアセテート、アルキルアクリレート、例 まぱエチルアクリレート、メタクリル酸アルキル、例え ばメタクリル酸メチル、塩化ビニール、塩化ビニリデ ン、及びピニールプチラールのホモポリマー及び共重合 体の様な他の重合体を使用してもよい。室道においてそ の長さの2倍まで伸張可能で5分間保持されて解放され ると、同様な時間にわたってその元の長さの10%以内 まで戻る材料として米国材料試験協会規格ASTMによ って定義される弾性重合体は、天然ゴム、イソプレンゴ ム、プタジエンゴム、クロロブレンゴム、イソプチレ ン、イソプレンゴム、ニトリルブタジエンゴム、スチレ ンプタジエンゴム、エチレンプロピレン共命合体、エチ レンプロピレンジエンターポリマー、シリコーン、フル オロエラストマ、ポリアクリレート、ポリエーテル、例 えばポリエピクロロヒドリン、クロロスルフォン化ポリ エチレン、塩素化ポリエチレン、エチレンアクリル共重 合体、酸化ポリプロピレン、熱可塑性エラストマ及び熱 可塑性樹脂の様な重合体を含む。

【0026】上述の帰性重合体は、一般に「可溶性」又 は「非架構」の状態で使用されるので、本第明で使用さ れる際は事業上無可塑性である。ほど非加速形状で処理 されて使用される様に意図される真の熱可塑性エラスト マは、単重体中に溶解又は分散し得れば、本発明に有用 である。

【0027】弾性樹脂と屢々呼ばれる熱可塑性エラストマは、熱可塑性の加工特性と加磁されたエラストマの多くの良好な特性とを併有している。

【0028】熱「塑性エラストマは、参考のためによいに配載するカークオスマーの「化学技術の百科事典(Encyclopedia o{ Chemical Technology)、第3版、第8巻、第626~第638頁に詳細に記載されている。 単量体中の重合体として使用するのに対過な稀可塑性エラストマは、参考のためにことに記載する米国物等第4,041,103、第4、242、470号に詳細に記載されている様にスチレン、ジエンのブロック共重合体、例えばスチレン及びブタジエン又はイソブレンのブロック共重合体である。

[0029] 販合体の混合物は、「単量体中の監合体」 して使用されてもよい。該重合体は、溶核の重量に基 づき約100重%から約600重量%の重合体の単量体中 の重合体の溶液を形成する様に単量体に溶解可能であ 。こゝに使用される際に、「溶液」と言う用隔は、真 の溶液がけではなく、通常の、又はほぎニュートンのレ オロジー特性を示すコロイド状分散をも含む検に意図さ の本の発用において使用もの重合、全体の 成分の重量に基づき約10重量%から約60重量%、好 ましては約20重量%から約50重量%とです。ある。 で、10030] 単量体中の重合体」の重合体に組合わせ で使用可能な付加的な重合体は、単量体中で整備するが 単量体に溶解しないコア、シェルグラフト重合体であ る、グラフト車合体の数合

は、環境組度よりもかなり高いガラス遷移組度を有している。環境組度は、該成分が使用される温度範囲として定義される。
【0031】 有用なコア、シェルグラフト共重合体の例は、スチレン、アクリロニトリル又はメタクリル酸メチルのような「練質」の単葉体がブタジエン又はエチルアクリレートの様な「軟質ない場性」の単量体の重合体から作られるゴム状コアへグラフトされるものである。

は、環境温度よりもかなり低いガラス遷移温度を有して

いる。該幹の重合体にグラフトされる「シェル」重合体

【0032】 こゝに参考のために記載する米国特許第 3,985,703号には、そのコアが好ましくはブチ ルアクリレートから作られるが、エチル、イソプチル、 2エチルヘキシル又はその他のアルキルアクリレート又 はこれらの融合物に基づいてもよい有用なコア、シェル 重合体を記載している。 装二丁重合体は、 随意に、ステ レン、ビニールアセテート、メタクリル機メチル、ブタ ジエン、イソブレン等の様なその他の重合可能な単量体 を20%まで含んでもよい。又、該コア重合体は、エテ レングリコール、ジアクリレト、ジメタウル機プチ レン、グリコール等の様なほど等しい反応性の2つ又は それ以上の非典役二重協合を有する架備所単量体を5% まで含んでもよい。又、該コ軍合体は、随意に、マレ イン酸ジアリル、メタクリル酸アリルのような等しくな い反応性の2つ又はそれ以上の非典役二重結合を有しグ ラフト結合する単量体を5%

【0033】シェル段解は、好ましくはメタクリル輸火 ナルから重合され、随意に、エチル、ブチル又はこれ等 の混合物の酸えその他の一層低いメタクリル機アルキル から重合される。シェル単量体の約40重要をまでは、 スチレン、ビニールアセテート、塩化ビニール等でもよ い。

【0034】付加的な有様のコア、シェルグラフト共重 合体は、参考のためにこゝに記載する米国特幹第3,9 48,497号、第4,096,202号、第4,03 4,013号に記載されている。

【0035】更に舵の有用なコア、シェル電合体は、参 勢のためにこゝに記載する米国特許第4、304、70 9号に記載をれるもの、様なMBS重合体である。該M BS重合体は、ポリブタジエン又はポリブタジエン共重 合体ゴムの存在においてメタクリル酸メチルを重合する ことによって作られる。

【0036】種々な有用のコア、シェルグラフト共重合体を記載する他の特許は、米医特許第3,944,63 1号、第4,306,040号、第4,495,324 行であり、これ等の各々は、参考のためにこゝに記載する。

【0037】 該ニア、シェルグラフト共取合体は、約0 から約25 重量%まで、好ましくは約10重量%から約 20重量%までにおいて本発明で使用され、このとき、 該重量%は、成分の合計監量に基づく。

 或る触媒は、安全及び取扱いの理由のために希釈ないし 増量されたペーストとして供給される。この場合に使用 される量は、活性成分含有量に帰する。

[0039] 熱鍵の反応性を促進するその他の構成要素 は、反応開始剤ないし活性剤と促進剤とである。反応開 始剤及び発性剤は、第三アミンと、アルデヒド、アミン 反応生成物とを含む。有用な第三アミンは、N、Nジエ チルアニリン、N、Nジエチルトルイジン、N、Nジエ チルアニリン、N、Nジエデルトルイジン、N、Nビス (2 ヒドロギンエチル・ロートルイジン、N、N・ジイ ソプロバノルーロートルイジン、N、N・ジイ アプロバンルーロートルイジン、N、N・ジイ ナルアニリンを含され、アルデヒド、アミン反応生成物の様な成分を 含む。

【0040】 該促進剤は、コパルト、ニッケル、マンガ ン又は鉄のナフテン整塩、鋼オクトエート、アセチルア セトン整鋼、鉄ヘキソエート又はプロピン酸鉄のような 酒粉金雕の有機填である。

[0041] 反応開始附ないし活性剤は、使用されンは、成分の重量に基づき等から15重量%までの量で添加される、対策を量は、015重量%までの量で添加される。大砂な量は、015重量%まで、好ましくは約1pmから約0.5重量%まで、好ましくは約1pmから約0.5重量%まで、数ましくは約1pmから約0.5重量%まで、数ましくは約1pmから約0.5世紀明在大砂な世界の間は、2つ又はされ以上の構成要素が一緒に履合れる限の化学的反応では無の何れかによって活性化される化学的発売剤と共に気体及び低沸点液体を含む。
[0043] 気体及び低沸点液体の発売剤の例は、空気、宣素と、規模ガスとフルインカーボン、クロフルオロカーボン及びクロロカーボンを含む種々なハロカーボンと、ベンタンと、ペキサンと、アセトンと、メチルエチルケトンとネテか。

【0044】多品発泡剤の例は、重炭酸ナトリウム、炭 酸ナトリウム及び炭酸カルシウムトン酸、硫酸等の 様な金属の炭酸塩及び重炭酸塩ナクエン酸、硫酸等の様 な金属の炭酸塩及び重炭酸塩・酸である。上途の風合可 能な酸、例えばメタクリル酸は、二品異溶剤の酸部分の 一部又は梃ででもより。その他の多重部分発泡剤は、ホ ウ水素化ナトリウム及び水である。

[0045] 発泡率は、参考のためにこゝに記載する 「配合体の科学及び技術の百科事典 (Eneyclopedis of Polymer Sciencean dTechnology)」、第2巻、第532頁—第 565頁、ジョンウィリーアンドサンズ社、1965年 に詳細に記載されている。

【0046】 談発池剤は、本発明の単量体、重合体の溶 液に混合され、単量体、重合体の溶液中の単量体が重合 されるときに活性化される。 該活性化は、外部から加え られるか、又は発熱重合反応のいずれかの郷又は練圧に よって達成されてもよい。好ましくは、活性化は、多品 発泡系の構成要素を一体にもたらすことによって達成さ れる。

100471条期門で使用される発泡剤の量は、気体を 飲成する様に分解ないし反応する化学的成分、液体又は 気体であるか否かに依存して近く変化する、使用される べき発泡剤の量は、発泡成分の所望の密度に基づく。該 量は、重合反反の瞬に生じる減少を充無するのに充分な 表、即ち、重合後の密度が重合前の密度にほゞ同一であ る量から低速度発化体、即ち、0.25g/cc又はそ れ以下の様な低い密度を有する発泡体を生じる量まで変 化する。使用されるべき発泡剤の正確な違は、当該技術 の動造者によって変暴に失事で確である。

【0048】発施重合体技術において周知であり随意に 総池アクリル後やに有単に使用可能であるその他の有用 な鉱加剤は、凝集剤及び表面活性剤ないし界面活性剤で ある。これ等の鉱加剤は、他の形成の開始と、危が成長 して七・煙及で鎮膜を形成する勢の池の変定化とに対す る場所を提供する。鉄能加剤の効果的な使用は、セルの 形成を促進して、最終のセル構造の最終的な寸法、形状 及び物等を必要可能である。

[0049]本発明の成分は、気泡ブラスチックないし 泡泡ブラスチック及び発泡エラストマの多くの既存の用 途に使用する様に調合されてもよい。しかしたがら、特 定の用途、性能、物理的な老化、人身の安全性、麻痰及 好経済的利益は、最大の実際的ないし経済的な利点を与 共得り用途に影響を及ぼす。多くの場合には、該成分 は、現在更入れ可能な数量の無い用途において完全に受 入れ可能なもることに効用を見出す。一般に、この成分 は、半順性又は可燥性の二部分のポリウレンシ、エポキ シ又はポリニステルの樹脂を現在使用する用途に最大の 利益を与える。

【0050】ポリウレタン発格体は、家具のバッド、ク ッション及び輸練材料の様な一般的な目的の構造の用途 に対して非常に良好に権立される経済的な材料である。 これ等の適用を除外する意図は全く無いが、発泡アクリ ル成分によって与えられる利益は、最も直接的な利益で あり、即ち、

【0053】1)単幾又は組合わせで、金属、補脂及び 食合物の様な材料、強装値、木材及び他の構造又は装飾 的な材料に対して耐気的た使器的音を必要とする用途に おいて、アクリルペースの成分は、その優れた接着性能 に対して同知であり、湯市、荷得又はその他の表面処理 を業常に傷かのみ必要とするか又は全く必要としない。 非常に預賞で屢々下動りされる表面は、ポリウレタンと の個人的で決権する結合のため必要である。

【0052】2) 熱、紫外線、水分、熱サイクル及び戸 外又はその他の使用環境の付加的な形態において長い間 ちらされる用途に関して、アクリル成分は、これ等に対 して優れた抵抗を有することが周知である。 [0053]3) 軽量構造の校着剤、及びシール剤、絶 線用タンを製度、変換びシームの光填和、ガスシー 、音、振動及び断熱被理等の様な(1),(2)の双 方を組入れる用途において。多くの場合には、ポリウレ タン成分は、付着のためのプライマーと、整布後の保護 被覆との双力を必要とする。費用を追加する該付加的な 王順臣、影明光神の中報令を与える。

[0054]4) 漁熟又は燃焼の際の有利ガス放出を少なくする必要がある用途において。ポリウレタンは、酸化物及びその他の有書等単化合物を発生する窒素を含有し、誤用途に好適なアクリル吸分は、要素又は農業、水素及び酸素以外の付加的な元素の多くても振跡を含有するように関合されてもよい。

【0055】5) 作用領域におけるイソシアネートの排除において。

6) 環境へのクロロフルオロカーポンの放出の排除において

【0056】、ボギンド樹脂及び辣媒作用によるポリエステル/スチレンの発泡体は、これ等の問題を扱うが、それ等の性絶的劣ったセル構造及び物理的特性のために、該死泡体は、ポリウレタンに対して限られた用途を申している。実際上、本等用の数分を別にし、熱可塑性又は熱感化性の樹脂の知何なる種類もポリウレタンの硬さの範囲、弾性及び全体的に優れた発物特性を与えない。

【0057】上述の利点に組合されるとき、これ等の成分の独特さ及び有用さは、特に現場での発泡の用途に対して更に一層明らかである。

【0058】 特に現場での発泡の用途に対するアクリレート及びメタクリル検拉の樹溜の他の利点は、取扱い、混合及び適用の場合である。この点では、該発泡成分は、他の材料、特にポリウレタンに優る非発泡アクリル材料の周知の同様な利点を与える。

[0050] 現場で発泡させるウレタンを適用する最も 便利な方法は、クロコフルオロカーボン発剤(又は膨 型) 剤を涵素含む噴射ガス混合物を充填されたエアログ ル倍のような加圧容器から水分で硬化可能なポリウレタ 必発色体の前駆物質を分取することによる。分取された 発泡樹脂中の活性イソシフォート基と大気中の水分との 反応は、発急体の架構及び硬化を促進する。しかしなが あ、この方法は、その幾つかの用ルな用途に制限され、 環境上望ましくないガスを大気へ放出し、目由なイソシ フォード単量体の比較的大きい量を収容するが式を必要 とする。

[0060] その1つが「水膨張」発高体を生じるため の水を含む二成分離合のボリウレタン発電前駆物質は 低減される物理的構造及び神性を有する発泡体を腰々作 る。その1つがクロロフルオロカーボンのような物理的 発泡測である三成分は、ボリウレタン機能が低学反応に いて妊娠を実施する器を除るの表情が成の方の比下分 なセルのガス圧力を与える様に最も展々同時に混合され ねばならない。該三成分を混合する装置は、比較的複雑 で高価である。

[0061] 更に、高度の成分計量精度は、ポリウレタン樹脂が混合を経て良好な結果を得るのに、正確に平衡 される混合社を必要とするために不可欠である。更に、ポリウレタンは、完全に硬化するために長い時間を厚々 必要とするか、又はその硬化を完了又は高速変化するために所で取締念さればならない。

【0062】 アクリル成分の取扱い、混合及び使用の容易さは、態成分の遊離高の軽化機構による。付加的に配合されるボウレタンの要件に対解的に、完全な軽化及び完全な物理的特性は、混合の余り厳しくない精度及び性別さによって得られる。この結果、簡単な計量装度と、簡単な節値合発をは、光配マクリルのを混合して分与するのに使用されてもよい。多成分のポリウレタンは、一般に、楽価で頻繁を情格及び保守を必要とする複雑で動物ない、機械は、無価を機能を必要とする複雑で動物ない、機械は、無価を機能を必要とする複雑で動物ない、機械を

【0063】又、アクリル硬化機構は、環境温度において又は冷たい温度でさえも迅速且つ完全に重合又は硬化する様に成分の性能に応答可能である。

[0064] 取扱い及び発売の工程自体に関して、好意 なアクリル成分の他の独特な特殊は、少量の水に溶解し 貯蔵配料性の球成分の性阻である。水は、金属炭酸塩、 環炭酸塩及び水素化電剥ナトリウムの様な無視ガス前距 新質からの発泡の生成に特に利用である。第1の場合で は、水は、ガス発生成分の溶解及び/又は解離の状助に よって投資ガスを形成するために金属炭酸塩又は重炭酸 はの除分線を検討する核と成と

【0065】第2の場合では、水素化硼素ナトリウムへの水の作用は、水素化硼素ナトリウムを分解して発生する種類として水素ガスを形成する。

[0066] 熱徳用ガスの発生の促進に加えて、水の際 被融和性は、発泡工程に関じまちすると思われる。 重合 体と発泡料との間の或る程度が優和性がセル及び発泡標 造の発達に有利であり、望ましくない大きな泡及び空隙 の発達を低減又は排除し得ることは、当鍼技術で周知で もま

【0067】更に、本発明の鬼合反応は、ガス発生とは 別個に生じ、即ち、裏合体の如何なる反応物質も発泡工 取自体によって消費されない。対照的に、水氷込ポリウ レタン発信体は、炭酸ガスを形成する様に水とイソシア ネートとの反応によってガスを発生する。これは、比較 的高偏なイソシアネート単量体を消費し、ウレタン発信 体の物性に影響を及ぼし得る。

[0068] 重合及び発泡の同時に生じる工程の結果と して生じる複雑さは、上記で観鈴を述べた成分及び工程 の変数の判断力を伴う巧妙な操作を必要とする。ポリウ レタン発泡成分及び工程の広大な技術において周知の様 に、当該技術の勘達者に利用可能である成分及び工程の 変数に極めて広い許容範囲が存在する。同一のことは、 本発明の発泡成分に対して真実と思われ、前述の論應又 は後続の論應の何れのものもこの点で制限される様に意 図されず、本発明の広い範囲内である。

【0069】 発布重合体特性における選択される器合用 変数の作用は、下記の説明及び実例によって示される。 (0070] (発売密度) 建来技術で周知のものと同様 に本発明で影戦される重合発疱体の密度は、単鏡に又は 報合わせで使用される発泡病の量及び型式の直接の関数 である。未発明の物に有用を物度は、比較的ないペル のガス発生が大抵のアクリレート又はメタクリル酸塩の 最合体と、多くのその他のビニール成分とに共通の特性 の収縮を定距するのを快助可能とよどある。

【0071】例えば、本発明の好適な単量体のメタクリル酸メチルは、重合の際に約14%収縮する。この収縮は、可容性重合体、充填剤等を添加することによって部

分的に相要可能であり、収縮の低減は、添加される重合 体又は光環剤の量にほご比例する。この問題は、薄い樹 脚パネルがアクリル接着別で結合されるときの結合線の 「通り抜けの表示」と、アクリル成分が自動車の車体の 修理又はその他の光環の用途に使用されるときの表面凹 みと、注壁の用途における表面凹み、欠陥及びず比る に誰かない幅品との様な感謝的な現象を握々生じる。

【0072】該成分中のガス発生構成要素の量を注意深 く調節することにより、上述の問題を排除する様に該収 縮を補償することが可能である。ガス状態要生成物の量 を最小限にすることは、硬化する成分の物理的特性への 該生成物の効果を最小限にする。

【0073】表1は、発泡重合体ないし発泡密度の範囲を要約し、各々に対する幾つかの代表的な用途を列挙する。

よって部 【0074】

[4X I]	SEURY 2 2 JUNE 12 PE	V)-CLIDE
重合体の密度*	製品の説明	代表的な用途
g/cc		
0.7 - 0.9	収縮補償形の重合体	構造的接着剤
		注型
		空隙充填
0.6-0.8	高密度発泡体	構造的接着剤
		構造的発泡体
0.3-0.6	中間密度発泡体	半構造的接着剤
		構造的発泡体
0. 3より小	低密度発泡体	接着、充填
		絶縁、浮遊材
		樗造的発泡体

*添加充填剤なしの密度

【0075】「重合体の成分及び特件」本発明のアクリ ル成分の独特な特徴は、拠合する構成要素の広い範囲 と、その結果生じる物理的特性の範囲とである。成分中 の弾性重合体又は熱可塑性樹脂及びコア、シェルグラフ ト重合体の量及び型式を変更することにより、硬化され る重合体、従って結果として生じる発泡重合体の特件 は、非常に低い弾性率のゴム状製品から高い負荷支持性 能を有する剛性又は半剛性の製品まで変化可能である。 同様に、付加的重合体の化学的構成における一層微妙な 変化は、硬化され発和重合体の弾性エネルギ又はその欠 如の様な特性に更に影響を及ぼし得る。これ等の物理的 特性を関節する能力は、接着結合、緩衝ないし衝撃吸 収、機械的及び音響的の減衰等の様な動的な機械的負荷 を含む用途において重要である。当該技術の熟達者に周 知の充填剤、可塑剤、架橋剤及びその他の物質の様な付 加的な調合用添加剤は、これ等及びその他の特性に更に 影響を与えるのに使用されてもよい。

【0076】火炎阻止用充填剤及び新加剤の添加は、火 災の危険に関連する添加、燃焼、火炎の広がり、煙の放 出及びその他の重要なパラメータに対する種々な程度の 抵抗を有し発泡風合体製品を製造するために有利に使用 されてもよい。特定の重合板成分は、特に、著しい量の 要素含有し速度に有者な燃性定成物を全しることが周 知であるポリウレタン発信体に比較して、有毒な副生成 物の放出が楽しく低減されるように選択されてもよい。 10077] (砂砕再生材料の提和性と再製造力を経済が アクリル重合体製品の非常上重要な環境上及び経済的な 利点は、再処理ないし再生利用の操作での凝製品の配和 性である。例によって示すたの発力を必要が過程を 品に接着剤で結合された2片の射出成形象で型性組立体 い場所のように添加されるとき、結果として生じるが い場所のように添加されるとき、結果として生じるが 分及び検査数料は、メタクリル機塩集合体を含まないよ うに制御しためのとほど同一の動性を示す。

[0078] 再生利用ないし再処理の他の形態は、新しい単量体又は新しい単重体中の重合体の溶液中に硬化さ れるメタクタリル酸塩の重合体を汚溶解又は再分取することを含む。結果として生じる混合物は、新しい材料から 作られるものに外観及び性能において非常に駆驳した検 系数料又は絶め事件するよう、に触性作用を守けて重合 されてもよい。

[0079] この容易な再処理性の理由は、硬化される 成分が勢に終加される架橋用甲量体の欠加の際に、性質 において主として熱可塑性であることから少なくとも部 分的に得られると思われる。

[0080] 対照的に、大抵の発泡ポリウレタン成分 は、エポキシ樹脂ペース材料のように性質において熱硬 化性である。該材料の再年利用は、実施可能であれば、 同様な物品の再生ではなく製品の粉砕と、二次充填剤又 は増量剤としてのその使用とを除く含む。

【008】本発明の成分は、通常二部分において準値 され、このとき、1つの部分は、遊離基熱媒を含み、他 の部分は、反応開始剤又は活性剤と、使用されいば促進 剤とを含む、発治剤は、いずれか又は双方の部分に振加 されてもよい、二部分の発化剤が使用されるとき、各構 皮要素は、遊離基触媒及び活性剤が添加されるのと同様 な態様で別様に添加される。使用の直前に、二部分は、 一緒に融合され、電介及び発剤が行われる。

【0082】次の実例は、本発明を一層詳細に述べる。 含有量は、特別の表示がない限り重量によるものであ ス

【0083】実例において使用される構成要素は、次の 通りである。

MMA-ハイドロキノン反応抑制剤の22-28ppm を含むメタクリル酸メチル単量体

MAA-ハイドロキノン反応抑制剤の250ppmを含むメタクリル酸

Kraton D1116-スチレン、ブタジエン分岐 共重合体-シェルオイル社

Kraton D1117-スチレン、イソブレン、ス チレン ブロック共繁合体-シェルオイル社

Paraloid KM753-高いブタジエン含有量 を有するメタクリル酸メチル、ブタジエン スチレンの コア、シェル監合体ーロームアンドハース社 (Lohm 会 Hass)

Paraloid KM330-総てがアクリル コ ア、シェル重合体-ロームアンドハース社

Hypalon 30-塩素43%、確負1.1%を含むクロロスルホン酸ポリエチレンーデュポン社 Geloy 1020-アクリレートゴムコア及びスチ レン アクリロニトリルシェルのコア、シェル電合体-

ゼネラルエレクトリック社 Hydrin 10×1-2.5×10⁵ cpsのブル ックフィールド粘度(27[©])と、-25[©]のTgと、 4000の数平均分子量とを有する液体エピクロロヒド

リンホモポリマーーB. F. グッドリッチ社 Vanax 808ープチルアルデヒド、アニリン縮合 製品ーR. バンダービルト社 (Vanderbilt

製品-R. バンダービルト社 (Vanderbilt Co.)

 $\mathsf{HET} - \mathsf{N}, \ \mathsf{N} - \mathsf{CZ}$ ($\mathsf{CF} = \mathsf{CP} + \mathsf{DZ} + \mathsf{CF} = \mathsf{CP}$)

イジン

NQ-1、4-ナフトキノン

CHP-クメンヒドロベルオキシド、クメン80重量% BHT-2, 6-ジ、タート、ブチル P-クレゾール BPOペーストーフタル酸ベンジルブチル可塑剤における る過酸化ベンゾイル55重量%のペースト

ヒュームドシリカーCab-O-Sil M-5 カボ ット社(Cabot Corp)

Xenoy 1102ーポリカーボネート/ポリエステ ル熱可塑性樹脂ーゼネラルエレクトリック社

DDAーアジピン酸ジイソデシル

【0084】実例1-3は、接着結合に有用な発泡メタ クリル酵塩の成分を示す。

【0085】 [実例1] 単量体中の重合体の溶液は、Kraton D1117の1500部と、メタクリル機 メチルの1500部とを2日間にわたりガラスジャー中で転動することによって準備された。

【0086】メタクリル酸メチルの第2部分は、透明な 液体が得られるまで高気所においてパラフィン戦と共に 加熱された。このMMA、帆溶液は、単量体中の重合体 の溶液、HET、NQ、MAAおよび乳酸を収容した樹 脂容器→添加された。この混合物は、高速宏分散装置に よって均等になるまで混合された。該混合物は、名 20℃(72°F)において促過し平衡するまとにされ、 滑らかで均等なペーストを得るまで再度混合された。該 混合物に使用される各構成要異の量は、部分Aとして表 足に示す。

【0087】表2の部分Bと飲いては、DDA、フュームドシリカ及び炭酸カルシウムの表示される量を高速度 分数装置によって混合することや準備された。均等な混合合物が得られたとき、BPOペーストが新加され、次に 水が添加された。混合は、均等なペーストが得られるま で翻撃された。

【0089】発泡樹脂成分の接着特性は、次のように測定された。

[0090] [Xenoy 1102において] 完全な 温合が得られると直ぐに、発信可能な成分は、接着列ビードのいずれからの端部において0.75mmの直径のワイヤシムによってXenoyの152mmが線を送着された。 表初のものと同一の寸法を有るXenoyの第2片

は、12.7mm×152mmの重なりを与える線は 着利上に慣かれ所定の位置で納付けられた。 絞り出され た部分は、ナイフ状の薄いへらによって除法された。 夜 通しで22.2で(72° F)において硬化後、締付け 月が除去されて、和立体は、12.7mm×25.4mm×10 mm×0.76mmの接着離平により25.4mm×10 0mmのX cnoyの他の方に接着された25.4mm 100mmのX cnoyの1方から成る快査設料を与 える様に切断された。重ね剪節強さは、12.7mm/ 分の分離速度においてASTM検査法D1102によっ て測定された。

【0091】 ボリ塩化ビニル (PVC) において】 A STMD 905による圧縮剪除検査の接着終料は、張 近しの約0.635cmと、張出しの1.9cmとが組立てられた検査片の上下に生じる様に結合された PVC 00.635cm×2.54cm×2.54cm片と、って物価された。第25cm×2.54cm片と、って物価された。発泡接着剤成分は、5.08cm検査片の結合される場合では一般である。 1.27cm た。 2.54cm が表すは、整合されて、完全な被便を保証する様に総ての側部の周辺から接着剤を絞り出した。 2.54cm 接充片は、整合されて、完全な被便を保証する様に総ての側部の周辺から接着剤を絞り出しまた。 にお音解表と参押にされた。 距前音解は、表通し22.2℃ (72°F)で硬化された。 圧縮物断結合解は、0.127cm/分のプロスへッド速度において検査された。

【0092】発泡体密度及び接着特性は、表2に示す。 【0093】【実例2】単量体中の重合体の溶液は、成分を2日間にわたりガラスジャー内で転動することによりKraton D1116の750部と、メタクリル酸メチルの2250部とによって準備された。

【0094】メタクリル酸メチルの第2部分は、透明な 液体が得られるまで蒸気浴においてパラフィン蝋と共に 加熱された。このMMA、蝋溶液は樹脂容器内のKra ton溶液、HET、NQ、MAA、乳酸及びアジピン 酸ジイソデシルに添加された。高速撹拌装置による混合 が開始され、その混合継続中にParaloid KM 753を添加した。均等な混合が得られたとき、該混合 物は22, 2°C (72°F) において夜通し平衡するま ゝにされ、再度混合して滑らかで均等なペーストとし た。各構成要素の量は、表2の実例2、部分Aに示す。 【0095】部分Bの構成要素は、実例1に記載される のと同一の構成要素、量及び手順を使用して準備され た。発泡重合体は、実例1に記載された手順を使用して 部分Bの1部に部分の7. 4部を混合することによって 準備された。実例1に記載された様に測定された発泡体 密度及び接着特性は、表2に示す。

【0096】 [実例3] 実例2に記載されたものと同一 の手腕を使用して、発泡接着剤が準備され、その構成要 素及び特性は、表2に示す。 【0097】

[表 2]			
実 例	1	2	3
部分A			
成分の部分			
Kraton D1116	0	15.33	14.97
Kraton D1117	45.25	0	0
DDA	0	7.74	0
MMA	46.74	54.41	63.00
Paraloid KM 753	0	14.70	14.36
HET	1.00	1.00	1.00
NQ	0.01	0.01	0.01
MAA	2.50	2.42	2.36
乳酸パラフィン蝋	1.00	1.00	1.00
ブルックフィールド粘度 cps			
TB スピンドル			
1 rpm 656,	000 816,	000 1,	120,000
10 r p m 254,	000 244,	800	252,000
部分B			
成分の部分			
DDA	49	4 9	4 9
ヒュームドシリカ	3.5	3. 5	3. 5
9 may	22.5	22.5	22.5
BPOペースト	20	20	2 0
H ₂ O	5	5	5

混合比

における重 Kg/cm² 40,78CF 64.47CF 71.36CF ね剪断強さ (psi) (580CF) (917CF) (1015CF) 圧縮剪断 Kg/cm² 48.72CF 72.77CF 100.89CF

CF一凝集破壊

(psi)

【0098】 [実例4] 実例4は、便利な1対1の混合 比で使用されてもよい発泡可能なメタクリル酸塩成分を

【0099】 [実例4の部分A] 単量体中の重合体の溶 液は、Hypalon 30の40部と、メタクリル酸 メチルの60部とを2日間にわたってガラスジャー内で 転動することによって準備された。メタクリル酸メチル の19. 1部と、メタクリル酸の8. 5部と、BHTの 0. 7部と、CHPの0. 7部とは、単量体中の重合体 の溶液の58.4部に添加された。該構成要素は、均等 になるまで高速検袢装置によって共に混合された。その 混合継続中にGelov 1020の5部と、Para loidKM 753の8部とが添加された。この混合 物は、夜通し22.2°C (72°F) において平衡する まゝにされた後、再度混合して均等なペーストとした。 【0100】 [実例4の部分B] メタクリル酸メチルの 65.25部と、アセチルアセトン酸銅の0.0001 4部と、Vanax 808の6、74部とは、組合さ れて均等になるまで高速撹拌装置によって混合された。 その混合継続中にGeloy 1020の6.12部と Paraloid KM 753の5, 94部と、Pa raloid KM 330の5. 94 部とが添加され た。混合は、5分間継続された。夜通し22、2℃ (7 2°F)において平衡にした後、混合物は、再度混合し て均等なペーストとした。次に、重炭酸ナトリウムの1 0部は、添加されて完全に分散された。

[0101] 発泡素合体は、実例1に記載された手順を使用して部分Bの1部に部分Aの1部を混合することによって準備された。結果として生じた半剛性発泡重合体は、0.41g/ccの密度を有していた。

【0102】 [実例5] 実例5は、発剤メタクリル酸塩 成分に対する発剤剤としての水素化硼素ナトリウムの使 用を示す。

【0103】 [実例5の部分A] 実例1に配慮された機 に準備された、メタクリル酸メチル中のKratonD 1117の50.5%溶液の96.99節と、HETの 1部と、NQの0.01節と、バラフイン機の1節と を、樹脂容配に添加した。 歴報投票業は、概節計つま で蒸気砕で加熱した。 次に、該内容物は、良好に分散さ れるまで混合した。 22.2で (72°F)まで冷却し た後、水素化硼素ナトリウムの1節を添加し、均等にな 大後、水素化硼素ナトリウムの1節を添加し、均等にな

(693CF) (1035CF) (1435CF) †1の混合 るまで混合した。

【0 10 4 】 【実例5の部分B】 Hy d r i n 10 × 10 30 . 2 節と、アジビン酸ジインデンルの30 . 1 2 部をを5分間にわたって語合した後、P a r a l o i d KM 75 3の15 . 68 部を添加し、高速撹拌装置によって混合した。混合は、混合物が5 4 . 4 ℃ (1 3 ° F) の組度に達するまで観練した。表他の2 2 . 2 ℃ (7 2° F) における平衡後、B P 〇ペーストの2 9 部を終加し、均等になるまで混合した。木の5 部を終加に支持をはなるまで混合した。

【0105】部分Aの8.5部は、実例1に記載された 手順を使用して部分Bの1部に混合した。 結果として生 した軟質で可携性の発泡体は0.31g/ccの密度を 右していた。

【0106】 [実例6] 次の実例6は、使い捨て樹脂カ 〜トリッジと、静的ないし静止した混合器とを使用する 発袖可能なメタクリル酸塩成分の便利な包装及び小分け と、物理的な膨調剤ないし発泡剤としての不活性ガスの 使用とを示す。

【0107】 [実例6の部分A] 実例2に記載されたものと同一の手順を使用して次の成分を有する滑らかなペーストとした。

Kraton D1116 17.1額 MMA 58.2館 HET 1.0態 NQ 0.01総 Paraloid KM753 15.2態 DDA 8.5態

【0108】 [実例6の部分B] 実例5に記載された手順によって準備されたこの部分は、次の成分を有してい

 Paraloid KM753
 16.5部

 Hydrin 10×1
 31.8部

 BPOペースト
 20.0部

 DDA
 31.7部

【0109】 【発泡準側 部分Aと、部分Bとを、下記 の手順を使用して8.5:1の重量比で混合した。部分 Aと、部分Bとは、リキッドコントコール社 (Liqu id Control Co.)によって作られた「A ーパーミックス (Supermix)」の10:1の体 制比の個心状をトリッジにおける適当な環境やに輸射 した。24 期の要素の外径9.525mm (3/8") の静的混合器をカートリッジに取付け、カートリッジに取付けられた場際から4 c mの位置で直径 1 mmの孔を 設けた。部分りと、部分りとが6.33 Kg/c m² から6.6 名 Kg/c m² から6.6 名 Kg/c m² りのりま i から95 p s i から95 p s i での圧力を使用してカートリッジから静か高合器を経て小分けする駅、窒素を7.03 Kg/c m² (100 p s i) の圧力で1 mmの孔に噴射した、結果として生た小分けした発物体は、22.2℃(72°F)において2~5 m間にかたり硬化されるま、ドにした。半開性、全商機能の衛度を測定した結果の.53 g/c c であった

【0110】実例7,8は、本発明の前に準備されて策 合された発泡樹脂からの発泡可能なメタクリル酸塩成分 の顕軟を示す。

【011】 【実例7】部分A 構成要素は、再生した 発泡樹脂を使用して作った。実例1に記載された様に厚 備された発泡樹脂は、液体窒素中で冷却し、液体窒素中 で同様に冷却した0、45Kg(1ポンド)の鋼ハンマ 一で衝撃を与えた。次に、結果として生じた粗い粉末 は、被体室兼中で冷却した乳鉢及び乳棒によって粉砕した。次に、該粉末は、16メッシュ篩によって筋分けた。次に、回収した微粉は、部分Aの調合物において使

【0112】実例1に記載した手順を使用し、部分4構 成要素と、部分日構成要素とを、表3に示す成分を備え で準備した。発的体は、実列1に記載の予順を使用して 7.4:1の戦量比の部分Aと、部分Bとを混合するこ とによって調整した。実列1に記載の予順を源定された 発俗体液皮が維着特性、表載した緑に測定された

【0113】 [実例8] 実例2に記載した様に作った発 治樹脂を、実例7に記載した平順を使用して微粉に粉砕 した。該粉末は、実例2に記載する手順を使用して準備 した部分Aの成分の一部として使用した。部分A及び部 分Bの成分は、表3に示した。

【0114】発治樹脂は、実例1に記載した手順を使用して顕著し、発泡体密度及び投着特性は、実例1に記載された帳に測定した。これ等の特性は、表3に示した。 【0115】

y per-t moter o emplement for-		
[表3]		
実 例		
成分 部分A	7	8
成分の部分		
Kraton D1117	19.51	0
Kraton D1116	0	11.71
MMA	59.50	59.50
粉砕発泡体-実例1	10.73	0
粉砕発泡体一実例 2	0	10.73
HET	0.98	0.98
NQ	0.01	0.01
乳酸	3.41	3.41
MAA	4.88	4.88
パラフィン蝋	0.98	0.98
DDA	0	7.80
ブルックフィールド粘度 cps		
TB スピンドル		
1 rpm	608,000	144,000
10 трм	227, 200	76,800
成分 部分B		
DDA	4 9	4 9
フィーム ドシリカ	3. 5	3. 5
炭酸カルシウム	22.5	22.5
BPOペースト	2 0	2 0
H ₂ O	5	5
混合比		
部分A:部分B	7.4:1	7.4:1
発泡体密度 g/cc	0.36	0.36
Xenoy 1102K		
おける真ね剪断強さ Kg/cm²	42.53CF	41.90CF

(psi) (605CF) (596CF) PVCにおける Kg/cm² 35.93CF 29.11 78%CF 圧稲衡新独さ (psi) (511CF) (414) 22%AF

AF=接着層破損

【0116】実例9は、自動車の車体パネルからの「通 り抜けの表示」を排除するための発泡メタクリル酸塩接 着剤成分の使用を示す。

【0117】 [実例9] 表3の接着剤成分は、射出成形 の熱可塑性補強部材を対応する外側原パネルの上側の内 側面へ接着するのに使用された。双方の構成要素はXe nov 1102のポリカーポネート/ポリエステル構 脂から成形された。補強部材と、厚パネルとは、夫々 2. 7mmと、3. 3mmとの断面厚さを有していた。 該補強部材は、その全体の長さを支持するために届パネ ルの上側湾曲部分に沿って接着される様な形状のもので あった。扉パネルの外側面は、自動車用語で「A級」面 として周知の面を構成し、特に、塗装されて塗料焼付け オープンの温度にさらされるときに微妙ないし微小な表 面の欠陥ないし凹凸さえもない様にしなければならな い。接着剤又は樹脂パネルの収縮、2つの構成要素の間 の不整合率及び減々な処理操作の際にこれ等の現象を拡 大する熱的効果の様な多くの現象は、この複雑で充分に 実証される問題に寄与可能である。

【0118】同一の扇パネル及び植物部材の別層の対 を、成分9m、9トを大々使用して接着した。 族パネル は、成分9らの自己充足の化学的発泡剤により 窒素が幅 射されなかったことを除き実例6に記載されたものに顕 切する「液体制御」のカートリッジから各度労剤を押出 下とによって接着した。 直径が約6mmの軽網 ドを、精強部材の全長に沿って強布した。 該補強部材を 車体パネルの内観のその電景される位置に押込めた。接 者厚さは、該補強部材内に成形した幾つかの卵形「隔 材」ないしスペーサによって制御した。接着剤の硬化の 原に所定の位置に部品を保持するために軽い圧力を加え

【0119】接着したパネルは、蛍光光原に対してほど 亜直の角度に減パネルを保持して減パネルの表面に平行 に体部パネルの長さを下分へ見ることによって「通り抜 けの表元」に対して規算的に点検した。接着線の方向に をして垂直に延びは330mx10mでがを有す る幾つかの数状間みは、成分9aで接着された扉の表面 に明らかであった。発泡成分9bで接着された扉の表面 には、接め箱は、明白でなかった。

【0120】 [成分9a] 成分9aの部分Aは、実例6の部分Aと同一である。部分Bは、実例6の部分Bと同一である。

【0121】 [成分9b] 部分Aは、高速撹拌装置によって実例6からの部分Aの95部中に重炭酸ナトリウムの5部を小分けすることで作った。部分Bは、実例6か

らの部分Bの80部に50%マロン酸水溶液の20部を 均等になるまで混合することによって作った。

【0122】実例10は、有毒な燃焼生成物を最小限に するために炭素、水素及び酸素以外の元素の痕跡量以上 を含まずに、燃焼の発生に抵抗する難燃性添加剤を含む 硬化重合体樹脂を有する様に耦合した発泡成分を示す。 【0123】 [実例10] 部分Aは、50%Krato n D1117/MMA溶液の56,72部と、10% パラフィン蝋/MMA溶液の7.2部と、HETの0. 72部と、MAAの3、69部とを高速撹拌装置によっ て均等になるまで混合することによって調整した。混合 を、継続し、一方、45%スルフォン化ナトリウムドデ シルベンゼン/水溶液の3.2部と、酸化デカプロモジ フェニルの13.82部と、酸化アンチモニイの14. 75部とを添加した。これを均等になるまで混合した。 【0124】部分Bは、DDAの49部と、フュームド シリカの5部と、水の5部と、重炭酸ナトリウムの2 2、5部とを高速撹拌装置によって混合して調整した。 混合を継続し、一方BPOペーストの20部を添加し た。これを、均等になるまで混合した。

【0125】 発泡重合体は、実例1の手順を使用して部分Bの1部に部分Aの10.85部を混合して調整した。発泡重合体の硬化片は、10秒間にわたり25.4 mm(1")プゼンパーナーの火焔上で保険した。 飲火焔を除ますると、燃焼する重合体は、2秒以内に自己消火した。 ブンゼンパーナーを、30秒間にわたり発泡重合体の下に置いた後に除去した。燃焼する重合体は、2秒以内に再度自己消火した。

【0126】 [実例11] 実例11は、構能を注型ない し液体成形する瞬に一層効果的にするために重合可能な メタクリル権域の分収録を従続する際に比較か過量の 発泡剤を使用する技法を示す。例示する成分は、約50 重量%の蛋合体を合んでいても、硬化の類に著しい収縮 を示した。

【0127】 [実例11a] 部分Aは、50%Kraton D1117/MMA解練の99部を日日下の1部と共ビジャーに入れて、助導な解練が得られるまでジャーを転動して作った。部分A(8.5部)は、BPOペーストの0、2部と共にポリエテレンの後に入れた。様とれる空気の無い混合された成分を与える標に効等になるまでこれをこれた。数能合物は、0.915g/m1の密度を有していた。これは、硬化の際に14.1%の収縮に相当する1.057g/m1の密度を有する非発和含合をなって硬化した。

【0128】 [実例11b] 重合体は、実例11aから

【0129】本発明の原理と、好適実施例と、作用のモードとは、削速の明細帯に影配した。しかしながら、こ に保護される様に意図される本発明は、開きれる特 定の形態が開展的であるよりも例示的と見做されるべきで あるため、該形態に制限される様に解釈されるべきで ない。変更及び変形は、本発明の精神から逸彫すること なく当該技術の教達者によって実施可能である。

【手統補正書】

【提出日】平成4年6月17日

【手統補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正内容】

【特許請求の範囲】

【精末項1】 約40届量%から約90届量%の単量体 と、重合体の約10届量%から約60重量%の風合体と の混合物と、機能を生じる遊離基と、発泡手段とを有 し、前記単量体が、エステル差が、1から約12までの 炭素原子を有するアルキル基、シクロアルキル基又はア ルコキン基であるメタタリル酸はエテル半量体であ の 重会体が、競出圏に可認の熱可物性等を化する。

り、重合体が、該単量体に可溶の熱可塑性重合体であ り、前記重量%が、該単量体及び重合体の重量に基づく 成分である発泡反応性機能成分。

【請求項2】 前記単量体が、少なくとも約50重量% のメタクリル酸メチルである請求項1に記載の成分。

「請求項3] 前記重合体が、エラストマ状重合体である請求項1に記載の成分。

【請求項4】 前配欺合体が、溶液の重量に基づき約1 0 重量%から約60 重量%までの重合体の単量体中重合 体の溶液を形成する様に前記単量体に溶解可能である請 求項1に記載の成分。

【請求項5】 前記重合体の約25 重量%までが、前記 単量体内で膨張するが該単量体に溶解しないコア、シェ ルグラフト共重合体である請求項1に記載の成分。

【請求項6】 前配発為手段が、2つ又はそれ以上の構成要素を一緒に混合する際の化学反応又は熱によって活性化される化学的発泡剤、低沸騰液体又は気体である精

求項1に記載の成分。

【請求項7】 発泡樹脂成分を調整する方法において、

- a) 単量体中の重合体の溶液を形成し、該単量体が、メ タクリル酸塩エステルであり、該エステル基が、1 から 約12までの炭素原子を有するアルキル基、シクロアル キル基又はアルコキシ基であり、前近合体が、
 数単量 体に可容の熱可塑性重合体であり、
- b) 触媒を生じる遊離基と、発泡手段とを前配単量体中 重合体の溶液に添加し、

c)相伴う様に前記単量体を重合して前記樹脂状重合体 成分を発泡する様に触媒を生じる該遊離基と、該発泡手 段とを活性化する手順を備える方法。

【請求項8】 前記単量体が、少なくとも約50重量% のメタクリル酸メチルである請求項7に記載の方法。 【請求項9】 前記重合体が、エラストマ状重合体である特束項7に記載の方法。

「請求項10」 前記重合体が、単量体及び重合体の約 10重量%から約60重量%までの範囲まで前記単量体 に可容である競攻項でに影響の方法。

【請求項11】 前記重合体の約25重量%までが、前 記単量体中で膨張するが該単量体に溶解しないコア、シェルグラフト共重合体である請求項7に記載の方法。

【精求項12】 前記発泡剤が、減圧によって活性化される請求項7に記載の方法。

【請求項13】 触媒を生じる前記遊離基が、反応開始 剤との接触によって活性化される請求項7に記載の方 法。

【請求項14】 前記発泡剤が、多重部分発泡剤である 請求項7に記載の方法。